## PCT

# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

ОМР

#### INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C07J 71/00, A61K 31/58

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 94/22899

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

13. Oktober 1994 (13.10.94)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP94/01015

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

31. März 1994 (31.03.94)

(30) Prioritätsdaten:

1023/93-1

2. April 1993 (02.04.93)

CH \

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH [DE/DE]; Bye-Gulden-Strasse 2, D-78467 Konstanz (DE).

(72) Erfinder (für alle Bestimmungsstaaten ausser CA US): AM-SCHLER, Hermann; Hohenhewenstrasse 19, D-78315 Radolfzell (DE). FLOCKERZI, Dieter; Ackerweg 26, D-7867 Allensbach (DE). RIEDEL, Richard; Durlesbach 7, D-88339 Bad Waldsee (DE). POSTIUS, Stefan; Austrasse 4b, D-78467 Konstanz (DE). STOECK, Michael; Aachweg 46, D-78315 Radolfzell (DE). BEUME, Rolf; Bohlstrasse 13, D-78465 Konstanz (DE). ZECH, Karl; Am Guckenbühl 17, D-78465 Konstanz (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GUTTERER, Beate [DE/DE]; Allensbacher Strasse 6b, D-78476 Allensbach (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BYK GULDEN LOMBERG CHEMISCHE FABRIK GMBH; Byk-Gulden-Strasse 2, D-78467 Konstanz (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BY, CA, CN, CZ, FI, HU, JP, KR, LV, NO, NZ, PL, RO, RU, SI, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der sür Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: NEW PREDNISOLONE DERIVATES

(54) Bezeichnung: NEUE PREDNISOLONDERIVATE

(57) Abstract

Epimers of the compound having the formula (I) are disclosed, both in their pure form and mixed in any desired mix ratio.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft die Epimeren der Verbindung der Formel (I) in reiner Form sowie Gemische dieser Epimeren in jedem beliebigen Mischungsverhältnis.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MOR	Mauretanien
ΑÜ	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BJ	Benin	Œ	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	П	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumänien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Techad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

WO 94/22899 PCT/EP94/01015

Neue Prednisolonderivate

#### Anwendungsgebiet der Erfindung

Die Erfindung betrifft neue Prednisolonderivate, die in der pharmazeutischen Industrie zur Herstellung von Medikamenten verwendet werden.

#### Bekannter technischer Hintergrund

In der DE-OS 41 29 535 werden Pregna-1,4-dien-3,20-dion-16,17-acetal-21-ester offenbart, die am cyclischen Acetalring einen Butyl-, Isopropyl-, sec.-Butyl-, Cyclohexyl- oder Phenylrest tragen, und deren C-21-Hydroxyl-gruppe durch einen Acetyl- oder Isobutyrylrest acyliert ist.

#### Beschreibung der Erfindung

Es wurde nun gefunden, daß die nachfolgenden erfindungsgemäßen Verbindungen, die sich von den Verbindungen der DE-OS 41 29 535 durch den fehlenden Acylrest an der C-21-Hydroxylgruppe unterscheiden, überraschende und vorteilhafte Eigenschaften besitzen.

Gegenstand der Erfindung sind die Epimeren der Verbindung der Formel I (siehe beiliegendes Formelblatt) in reiner Form sowie Gemische dieser Epimeren in jedem beliebigen Mischungsverhältnis.

Die Epimeren der Verbindung der Formel I können durch die Formeln Ia und Ib (siehe beiliegendes Formelblatt) charakterisiert werden.

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß man 16-Hydroxyprednisolon mit Cyclohexanaldehyd umsetzt.

Die Umsetzung erfolgt auf eine dem Fachmann an sich bekannte Weise in

geeigneten Lösungsmitteln wie Ethern, z.B. Dioxan, Diisopropylether, Estern, z.B. Essigsäureethylester, halogenierten Kohlenwasserstoffen, z.B. Methylenchlorid, Chloroform, nitrierten Kohlenwasserstoffen, z.B. Nitromethan, oder ohne Lösungsmittel, unter Zusatz von katalytischen oder auch größeren Mengen Säure, wie Mineralsäuren, z.B. Perchlorsäure, Chlorwasserstoffsäure, Tetrafluorborsäure, oder Sulfonsäuren, z.B. Methansulfonsäure, bei Temperaturen von vorzugsweise O bis 60°C. Bevorzugt wird die Umsetzung zum Epimerengemisch (Formel I) in Dioxan oder Essigsäureethylester mit 70 %iger Perchlorsäure oder 85 %iger Tetrafluorborsäure bei 0°C bis Raumtemperatur durchgeführt.

Die Umsetzung von 16-Hydroxyprednisolon mit Cyclohexanaldehyd liefert in der Regel ein Epimerengemisch, wobei durch geeignete Variation der Reaktionsbedingungen die Umsetzung so gesteuert werden kann, daß überwiegend ein bestimmtes Epimer entsteht.

Zur überwiegenden Herstellung des R-Epimeren (Formel Ia) werden beispielsweise folgende Bedingungen bevorzugt: Halogenierte Kohlenwasserstoffe oder Nitromethan mit Methansulfonsäure bei Raumtemperatur bis 40°C, oder 35-70 %ige Perchlorsäure bei 0°C bis Raumtemperatur. Eine weitere Möglichkeit zur überwiegenden Herstellung des R-Epimeren besteht in der Behandlung des Epimerengemisches (Formel I) mit 70 %iger Perchlorsäure in einem geeigneten Lösungsmittel, wie z.B. Methylenchlorid, bei 0°C (Epimerisierung).

Die überwiegende Herstellung des S-Epimeren (Formel Ib) wird mit Hilfe von Chlorwasserstoffgas in einem Lösungsmittel wie beispielsweise Dioxan bei O°C bis Raumtemperatur erreicht.

Sofern ein Epimer in reinerer Form gewünscht wird, als dies aufgrund der Reaktionsbedingungen erzielbar ist, können der Umsetzung geeignete Trennund Reinigungsschritte, wie beispielsweise präparative HPLC, nachgeschaltet werden.

Die folgenden Beispiele dienen der näheren Erläuterung der Erfindung:

#### <u>Beispiele</u>

- 1. 500 mg (1,3 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden in 5 ml Nitromethan suspendiert und mit 33  $\mu$ l (0,38 mmol) 70 %iger Perchlorsäure und 195  $\mu$ l (1,6 mmol) Cyclohexanaldehyd versetzt. Nach 4,5 h Rühren bei Raumtemperatur (Epimerenverhältnis in der Reaktionsmischung R/S = 55/45, HPLC-Gehalt 95 %) wird die Reaktionsmischung mit Natriumhydrogencarbonatlösung versetzt, der Niederschlag abgesaugt, mit Wasser und Nitromethan gewaschen und bei 50°C im Hochvakuum getrocknet. Ausbeute: 440 mg (70 %), Epimerenverhältnis R/S = 57/43 (bestimmt über HPLC, stationäre Phase ODS Hypersil, mobile Phase Wasser/Ethanol = 60/40).
- 2. 2,0 g (5,3 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden in 20 ml Nitromethan suspendiert und mit 0,88 ml (10,2 mmol) 70 %iger Perchlorsäure und 0,78 ml (6,4 mmol) Cyclohexanaldehyd versetzt. Nach 5 h Rühren bei Raumtemperatur (Epimerenverhältnis in der Reaktionsmischung R/S = 73/27, HPLC-Gehalt 95 %) wird wie in Beispiel I aufgearbeitet. Ausbeute: 1,96 g (78 %), Epimerenverhältnis R/S = 76/24.
- 3. 2,0 g (5,3 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden in 10 ml Nitromethan suspendiert und 1,5 ml (17,4 mmol) 70 %ige Perchlorsäure und anschließend 0,8 ml (6,6 mmol) Cyclohexanaldehyd zugetropft. Man rührt 2 h bei Raumtemperatur (Epimerenverhältnis in der Reaktionsmischung R/S = 92/8, HPLC-Gehalt 98 %) und arbeitet auf wie in Beispiel 1. Ausbeute: 2,2 g (88 %), Epimerenverhältnis R/S = 92/8.
- 4. 2,0 g (5,3 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden in 20 ml Nitromethan suspendiert und mit 3,52 ml (41 mmol) 70 %iger Perchlorsäure und 0,78 ml (6,4 mmol) Cyclohexanaldehyd versetzt. Nach 1 h Rühren bei Raumtemperatur wird auf Natriumhydrogencarbonatlösung gegeben, mit Methylenchlorid extrahiert, die organische Phase mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird auf Kieselgel mit Methylenchlorid/Essigsäureethylester = 1/1 chromatographiert ( $R_f$ =0,5). Ausbeute: 1,0 g (40 %), Epimerenverhältnis R/S = 89/11.

- 5. 20 g (53 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden in 300 ml Chloroform suspendiert, mit 8,0 ml (66 mmol) Cyclohexanaldehyd versetzt und unter Kühlung im Eisbad 17,6 ml (205 mmol) 70 %ige Perchlorsäure zugetropft. Nach 2,5 h Rühren bei Raumtemperatur wird die Reaktionsmischung auf Sodalösung gegeben, die organische Phase mit Wasser extrahiert, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt (Epimerenverhältnis im Rohprodukt R/S = 85/15). Der Rückstand wird in warmem Ethanol gelöst, bis zur Trübung mit Wasser versetzt, im Eisbad gekühlt und der Niederschlag abgesaugt und getrocknet. Ausbeute: 20,2 g (81 %), Epimerenverhältnis R/S = 85/15.
- 6. 5,0 g (13,3 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden in 100 ml Methylenchlorid suspendiert, mit 4,4 ml (51,2 mmol) 70 %iger Perchlorsäure versetzt und 2,1 ml (17,3 mmol) Cyclohexanaldehyd zugetropft. Nach 1,25 h wird das Reaktionsgemisch auf Sodalösung gegeben, die organische Phase mit Wasser gewaschen, mit Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Rohausbeute quantitativ, HPLC-Gehalt 96 %, Epimerenverhältnis R/S = 89/11.
- 7. 300 g (797 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden in 3.0 l Essigsäureethylester suspendiert, mit 120 ml (991 mmol) Cyclohexanaldehyd versetzt und innerhalb von 20 Min. 150 ml (1,75 mol) 70 %ige Perchlorsäure zugetropft. Nach l h Rühren wird die Lösung mit 250 g Natriumcarbonat versetzt und mit 1,5 l Wasser ausgerührt. Die Wasserphase wird mit Essigsäureethylester, die gesammelten organischen Phasen werden mit gesättigter Natriumchloridlösung extrahiert. Nach Trocknen der organischen Phase mit Natriumsulfat wird im Vakuum langsam eingeengt, der entstehende Feststoff abgesaugt, mit Diethylether nachgewaschen und getrocknet. Ausbeute: 282 g (75 %), Epimerenverhältnis R/S = 58/42.
- 8. 10,0 g (26,6 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden unter Kühlung im Eisbad in 100 ml Dioxan suspendiert, mit 8,8 ml (102,4 mmol) 70 %iger Perchlorsäure versetzt und innerhalb von 45 Min. 3,7 ml (30,5 mmol) Cyclohexanaldehyd zugetropft. Man rührt 2 h bei Raumtemperatur, neutralisiert mit Sodalösung und extrahiert mit Methylenchlorid. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt (Epimerenverhältnis im Rohprodukt R/S 49/51). Der Rückstand wird in warmem Etha-

WO 94/22899

nol aufgenommen und durch Zugabe von Wasser und Kühlung im Eisbad fraktionierend kristallisiert. 1. Fraktion: 8,5 g, Epimerenverhältnis R/S 60/40. 2. Fraktion: 2,5 g, Epimerenverhältnis R/S = 27/73. Gesamtausbeute: 11 g (88%).

- 9. 0,5 g (1,3 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden bei Raumtemperatur in 20 ml Diisopropylether suspendiert und mit 190  $\mu$ l (1,56 mmol) Cyclohexanaldehyd und 440  $\mu$ l (5,1 mmol) 70 %iger Perchlorsäure versetzt. Nach 45 Min. wird die Reaktionsmischung mit Essigsäureethylester versetzt und mit Natriumhydrogencarbonatlösung und Wasser extrahiert. Die organische Phase wird mit Magnesiumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Rohausbeute quantitativ; HPLC-Gehalt 95 %, Epimerenverhältnis R/S = 57/43.
- 10. 2,0 g (5,3 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden bei Raumtemperatur in 20 ml Nitromethan suspendiert und mit 1,4 ml (21,5 mmol) Methansulfonsäure und 0,78 ml (6,4 mmol) Cyclohexanaldehyd versetzt. Die Lösung wird 3 h bei  $40^{\circ}$ C gerührt und nach Abkühlen mit Methylenchlorid verdünnt. Die Reaktionsmischung wird mit Natriumhydrogencarbonatlösung und Wasser extrahiert, die organische Phase mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird wie in Beispiel 4 chromatographiert. Ausbeute: 1,7 g (68 %), Epimerenverhältnis R/S = 85/15.
- 11. 5,0 g (13,3 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden in 50 ml Methylenchlorid suspendiert, unter Kühlung im Eisbad mit 3,45 ml (53,1 mmol) Methansulfonsäure versetzt und innerhalb von 10 Min. 1,95 ml (16,1 mmol) Cyclohexanaldehyd zugetropft. Man läßt auf Raumtemperatur kommen und rührt dann 3 h bei  $40^{\circ}$ C. Die Lösung wird mit Wasser extrahiert, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Rohprodukt quantitativ, HPLC-Gehalt 96 %, Epimerenverhältnis R/S = 85/15.
- 12. 10,0 g (26,6 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden unter Kühlung im Eisbad in 60 ml 70 %iger Perchlorsäure suspendiert und innerhalb von 10 Min. mit 3,7 ml (30,5 mmol) Cyclohexanaldehyd versetzt. Nach 30-minütigem Rühren unter Eiskühlung wird auf eisgekühlte Natriumhydrogencarbonatlösung gegeben und mit Essigsäureethylester extrahiert. Die organische Phase wird mit Natriumhydrogencarbonatlösung und Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat ge-

trocknet und im Vakuum eingeengt (Epimerenverhältnis im Rohprodukt R/S = 93/7). Der Rückstand wird wie in Beispiel 8 gereinigt. 1. Fraktion: 2,1 g, Epimerenverhältnis R/S = 94,5/5,5, 2. Fraktion: 6,56 g, Epimerenverhältnis R/S = 96/4, 3. Fraktion: 1,29 g, Epimerenverhältnis R/S = 91,5/8,5. Gesamtausbeute: 9,95 g (79,5 %).

Bei entsprechender Umsetzung der Edukte in 50 bzw. 35 %iger Perchlorsäure wird im Rohprodukt ein Epimerenverhältnis von R/S = 95/5 bzw. 81/19 erhalten.

- 13. 5,0 g (13,3 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden unter Kühlung im Eisbad in 80 ml Dioxan suspendiert, mit 2,5 ml 85 %iger Tetrafluorborsäure in Diethylether versetzt und innerhalb von 10 Min. 1,95 ml (16,1 mmol) Cyclohexanaldehyd zugegeben. Man rührt 1 h bei Raumtemperatur, gießt dann auf Natriumhydrogencarbonatlösung und extrahiert mit Essigsäureethylester. Die organische Phase wird mit Wasser extrahiert, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird wie in Beispiel 4 chromatographiert. Ausbeute: 4,0 g (64 %), Epimerenverhältnis R/S = 47/53.
- 14. 100 mg (0,27 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden in 5 ml Nitromethan suspendiert, mit 50  $\mu$ l 85 %iger Tetrafluorborsäure in Diethylether und 35  $\mu$ l (0,29 mmol) Cyclohexanaldehyd versetzt und 15 h bei Raumtemperatur gerührt. Epimerenverhältnis der Reaktionsmischung R/S = 80/20, HPLC-Gehalt 96 %. Die Einstellung des Epimerenverhältnisses kann auch durch 30 Min. Erwärmen der Reaktionslösung auf 60°C erreicht werden.
- 15. 2,0 g (5,3 mmol) 16-Hydroxyprednisolon werden in 40 ml Dioxan suspendiert, unter Kühlung im Eisbad mit 760  $\mu$ l (6,3 mmol) Cyclohexanaldehyd versetzt und innerhalb von 20 Min. 15 ml 14,8 %ige Chlorwasserstoffgas/Dioxanlösung zugetropft. Nach 2 h Rühren bei 0°C und 2 h bei Raumtemperatur wird auf Natriumhydrogencarbonatlösung gegeben und mit Essigsäureethylester extrahiert. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingeengt. Der Rückstand wird wie in Beispiel 4 chromatographiert. Ausbeute: 620 mg (25 %), Epimerenverhältnis R/S = 25/75.

16. 12,0 g·(25,5 mmol)  $16\alpha$ ,17-Cyclohexylmethylendioxy- $11\alpha$ ,21-dihydroxy-pregna-1,4-dien-3,20-dion (Verbindung I, Epimerenverhältnis R/S = 60/40) werden bei 0°C in 240 ml Methylenchlorid gelöst, mit 8,7 ml (101,1 mmol) 70 %iger Perchlorsäure versetzt und nach 40 Min. Rühren auf Natriumhydrogencarbonatlösung gegeben. Man extrahiert die Wasserphase mit Methylenchlorid, die gesammelten organischen Phasen mit Wasser und trocknet mit Magnesiumsulfat. Nach Einengen des Lösungsmittels im Vakuum wird die Verbindung I quantitativ zurückgewonnen mit einem Epimerenverhältnis von R/S = 90/10 (HPLC-Gehalt 98 %).

17. Eine Trennung der Epimeren (ausgehend von einem beliebigen Epimerengemisch) kann mit Hilfe von HPLC beispielsweise wie folgt erzielt werden:

Geräte: HP 1084B Liquid Chromatograph, HP 79850B LC Terminal und UV-Detektor; Säulenmaterial: Hypersil C18, 12  $\mu$ m, 250x20 mm; Eluent: Wasser (59 %) / Ethanol (41 %); Detektorwellenlänge: 242 nm; Probenkonzentration: 220 mg in 600  $\mu$ l DMSO + 3800  $\mu$ l Ethanol; Aufgabevolumen: 200  $\mu$ l = 10 mg Epimerengemisch; Fluß: 10 ml/min; Ofentemperatur: 40°C; erreichte Reinheit: R-Epimer 99,6 %, S-Epimer 99,4 %.

#### Gewerbliche Anwendbarkeit

Die erfindungsgemäßen Verbindungen besitzen wertvolle pharmakologische Eigenschaften, die sie gewerblich verwertbar machen. Sie sind generell für die Behandlung solcher Krankheitszustände geeignet, die durch steroidale Antiphlogistika therapiert werden können. Hierzu zählen in erster Linie Erkrankungen der Haut sowie des Respirationstraktes, aber auch entzündliche Darmerkrankungen sowie allergische Rhinitis/Conjunctivitis.

Im Bereich der Haut eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen aufgrund ihrer antiphlogistischen, antiproliferativen, immunsuppressiven, antipruriginösen und vasokonstriktorischen Eigenschaften zur (insbesondere topischen) Behandlung von Dermatosen verschiedener Genese. Beispielsweise seien genannt: Allergisches Kontaktekzem, atopisches Ekzem, seborrhoisches Ekzem, Lichen simplex, Psoriasis (vulgaris), Sonnenbrand, Pruritus im Genitoanalbereich, Alopecia areata, hypertrophe Narben und diskoider Lupus erythematodes.

Im Bereich des Respirationstraktes unterdrücken die erfindungsgemäßen Verbindungen nahezu sämtliche in der Wand der Atemwege ablaufende Entzündungsreaktionen, indem sie die Proliferation, Differenzierung, Migration und Aktivierung der Entzündungszellen sowie die Bildung von Prostaglandinen, Leukotrienen und PAF hemmen. Hierdurch verringern die erfindungsgemäßen Verbindungen die bronchiale Hyperreaktivität, vermindern die Schleimbildung, verbessern die mukoziliäre Clearance und verstärken (z.T. durch vermehrte Expression von ß-Adrenozeptoren) die Wirkung von ß-Sympathomimetika. Aufgrund dieser Eigenschaften eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen in erster Linie (in inhalativer Form topisch appliziert) für die (Langzeit)therapie des Asthma bronchiale.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeichnen sich durch eine geringe Toxizität, eine im wesentlichen topische Wirksamkeit, eine große therapeutische Breite, eine langanhaltende Wirkung und das Fehlen wesentlicher Nebenwirkungen aus. Die Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Verbindungen ermöglicht ihren Einsatz in der Human- und Veterinärmedizin.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Behandlung von Säugetieren einschließlich Menschen, die an einer der oben genannten Krankheiten erkrankt sind. Das Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß man dem erkrankten Säugetier eine therapeutisch wirksame und pharmakologisch verträgliche Menge einer oder mehrerer der erfindungsgemäßen Verbindungen verabreicht.

Weiterer Gegenstand der Erfindung sind die erfindungsgemäßen Verbindungen zur Anwendung bei der Behandlung und/oder Prophylaxe der genannten Krankheiten.

Ebenso betrifft die Erfindung die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen zur Herstellung von Arzneimitteln, die zur Behandlung und/oder Prophylaxe der genannten Krankheiten eingesetzt werden.

Weiterhin sind Arzneimittel zur Behandlung und/oder Prophylaxe der genannten Krankheiten, die eine oder mehrere der erfindungsgemäßen Verbindungen enthalten, Gegenstand der Erfindung.

Für die Behandlung von Dermatosen erfolgt die Anwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen insbesondere in Form solcher Arzneimittel, die für eine topische Applikation geeignet sind. Für die Herstellung der Arzneimittel werden die erfindungsgemäßen Verbindungen (= Wirkstoffe) vorzugsweise mit geeigneten pharmazeutischen Hilfsstoffen vermischt und zu geeigneten Arzneiformulierungen weiterverarbeitet. Als geeignete Arzneiformulierungen seien beispielsweise Puder, Emulsionen, Suspensionen, Sprays, Öle, Salben, Fettsalben, Cremes, Pasten, Gele oder Lösungen genannt.

Welche Hilfsstoffe für die gewünschten Arzneiformulierungen geeignet sind, ist dem Fachmann aufgrund seines Fachwissens geläufig. Neben Lösemitteln, Gelbildnern, Salbengrundlagen und anderen Wirkstoffträgern können beispielsweise Antioxidantien, Dispergiermittel, Emulgatoren, Konservierungsmittel, Lösungsvermittler oder Permeationspromotoren verwendet werden.

Für die Behandlung von Erkrankungen des Respirationstraktes werden die erfindungsgemäßen Verbindungen bevorzugt inhalativ appliziert. Hierzu werden

diese entweder direkt als Pulver (vorzugsweise in mikronisierter Form) oder durch Vernebeln von Lösungen oder Suspensionen, die sie enthalten, verabreicht. Bezüglich der Zubereitungen und Darreichungsformen wird beispielsweise auf die Ausführungen im Europäischen Patent 163 965 verwiesen.

Die erfindungsgemäßen Arzneimittel werden nach an sich bekannten Verfahren hergestellt. Die Dosierung der Wirkstoffe erfolgt in der für stark wirksame Glucocorticoide üblichen Größenordnung. So enthalten topische Applikationsformen (wie z.B. Salben) für die Behandlung von Dermatosen die Wirkstoffe in einer Konzentration von beispielsweise 0,1-1 %. Die Dosis für die inhalative Applikation beträgt üblicherweise zwischen 0,2 und 2 mg pro Tag. Die übliche (Erhaltungs-)Dosis bei systemischer Therapie liegt bei etwa 10 mg pro Tag, wobei im Fall schwerer Asthmaanfälle sowie insbesondere beim Status asthmaticus auch wesentlich höhere Dosen (z.B. 250-500 mg i.v.) zur Anwendung gelangen können.

#### <u>Pharmakologie</u>

Versuchsdurchführung zur Erfassung der lokalen und systemischen Wirkung der zu testenden Verbindungen auf die Granulationsgewebsbildung nach Watte-Implantation bei der Ratte (Cotton-pellet-Methode):

Männliche Sprague-Dawley-Ratten (jeweils 8-16 Tiere je Dosis; Gewicht je Tier: 180-230 g) erhalten in Isofluran-Narkose und unter sterilen Bedingungen im Schulterblattbereich <u>beidseitig</u> je 1 Wattekügelchen (Hersteller: Firma Hartmann/Heidenheim; Wattekügelchen Gr. 2, Nr. 4865/2) von 13,0 ± 0,5 mg subcutan implantiert. Vor Versuchsbeginn werden in die für die Implantation in die linke Körperseite vorgesehenen Wattekügelchen jeweils alkoholische Lösungen (0,05 ml/Pellet; 96 %-iger Alkohol) der zu prüfenden Verbindungen instilliert. Zum Zeitpunkt der Implantation sind die Pellets trocken, d.h. die Substanzen haben sich auf den Wattefäden niedergeschlagen. Die Pellets der rechten Körperseite werden unbehandelt implantiert.

Im Verlauf von 7 Tagen bilden sich aufgrund des Fremdkörperreizes Granulome. Diese werden am 8. Tag aus den getöteten Tieren vorsichtig, d.h. unter Schonung der Bindegewebskapsel, exstirpiert, getrocknet (15 h bei 120°C) und gewogen. Durch Abzug des Gewichtsanteils der Wattekügelchen erhält man die Menge des neugebildeten Granulationsgewebes.

Als Maß für die antiproliferative Wirkung einer Verbindung dient die prozentuale Minderung des mittleren Granulom-Trockengewichtes einer behandelten Gruppe gegenüber der Kontrollgruppe (= 100 %).

An den linken Granulomen erfaßt man die lokale, an den rechten die systemische Wirkung einer Verbindung.

Zur Erfassung der systemischen Corticoidwirkung wurden auch die Frischgewichte von Thymus und Nebenniere bestimmt.

## <u>Tabelle</u>

Antiproliferative Wirkung der erfindungsgemäßen Verbindungen nach lokaler Verabreichung im chronischen Entzündungsmodell - gemessen am Einfluß auf die Granulationsgewebsbildung nach sc. Watte-Implantation (sog. Cottonpellet-Test) -

Verbindung	Dosis	Hemmung	der Granulations-	n .
	1 x	gev	websbildung	(Zahl der Tiere)
	(mg je Tier)	%	p	
	lokal*		(Signifikanz)	
Ia	0,2	69	< 0,001	8
Ib	0,2	32	< 0,001	8

<sup>\*</sup> instilliert ins linke Pellet

## <u>Patentansprüche</u>

## 1. Verbindung der Formel I

mit der chemischen Bezeichnung  $16\alpha,17$ -(22R,S)-Cyclohexylmethylendioxy- $11\alpha,21$ -dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion.

## 2. Verbindung der Formel Ia

(la)

mit der chemischen Bezeichnung  $16\alpha$ , 17-(22R)-Cyclohexylmethylendioxy- $11\beta$ , 21-dihydroxypregna-1, 4-dien-3, 20-dion.

3. Verbindung der Formel Ib

mit der chemischen Bezeichnung  $16\alpha,17$ -(22S)-Cyclohexylmethylendioxy-11s,21-dihydroxypregna-1,4-dien-3,20-dion.

4. Verbindung der Formel I nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Formel I für ein Epimerengemisch der Verbindungen Ia

(la)

und Ib

in jedem beliebigen Mischungsverhältnis steht.

- 5. Verfahren zur Herstellung der Verbindung der Formel I nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man 16-Hydroxyprednisolon mit Cyclohexanaldehyd umsetzt.
- 6. Arzneimittel enthaltend eine Verbindung der Formel I nach Anspruch 1 als Epimerengemisch der Verbindungen Ia und Ib nach Anspruch 2 und 3 in jedem beliebigen Mischungsverhältnis.
- 7. Arzneimittel enthaltend eine Verbindung der Formel Ia nach Anspruch 2.
- 8. Arzneimittel enthaltend eine Verbindung der Formel Ib nach Anspruch 3.
- 9. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 oder 2 oder 3 zur Anwendung bei der Behandlung und/oder Prophylaxe von Erkrankungen der Haut, Erkrankungen des Respirationstraktes, entzündlichen Erkrankungen des Darmes sowie der allergischen Rhinitis/Conjunctivitis.
- 10. Verwendung einer Verbindung nach einem der Ansprüche 1 oder 2 oder 3 zur Herstellung von Arzneimitteln zur Behandlung und/oder Prophylaxe von Erkrankungen der Haut, Erkrankungen des Respirationstraktes, entzündlichen Erkrankungen des Darmes sowie der allergischen Rhinitis/Conjunctivitis.

## **FORMELBLATT**

(la)

A. CLASS IPC 5	CO7J71/00 A61K31/58		
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national clas	sification and IPC	
B. FIELDS	S SEARCHED		
Minimum of IPC 5	documentation searched (classification system followed by classific CO7J A61K	ation symbols)	
Documenta	ition searched other than minimum documentation to the extent tha	t such documents are included in the fields s	earched
Electronic	data base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.
Y	GB,A,2 247 680 (ESPECIALIDADES L MEDICAMENTOS UNIVERSALES S.A.) 1 1992 cited in the application see examples V,VI		1-10
Y	US,A,2 990 401 (S. BERNSTEIN ET June 1961 see example 10	AL) 27	1-10
- time	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in appex
<u> </u>		Y Patent family members are listed	
'A' document consider the considering 'L' document which cutation 'O' document the cutation the	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance.  I document but published on or after the international date the determinant of the determi	"T" later document published after the into or priority date and not in conflict we cited to understand the principle or the invention.  "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the decreament of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious	th the application but the cory underlying the claimed invention to be considered to be considered to be claimed invention the claimed invention the top when the core other such docu-
	nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent	family
Date of the	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international so	earch report
2	29 July 1994	1 0. 08. 94	
Name and	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NI. • 2280 HV Rijswijk  Tel. 4 21 70 240 7040 Thy 31 651 and all	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Faxe (+31-70) 340-3016	Watchorn, P	

2

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
GB-A-2247680	11-03-92	AU-B-	649472	26-05-94
		AU-A-	8368691	12-03-92
		BE-A-	1005876	22-02-94
		CA-A-	2050812	08-03-92
		CH-A-	683343	28-02-94
		DE-A-	4129535	12-03-92
		ES-B-	2034893	01-01-94
		FR-A-	2666585	13-03-92
		JP-A-	4257599	11-09-92
		LU-A-	88001	01-06-92
		NL-A-	9101472	01-04-92
US-A-2990401		NONE		

A. KLASS IPK 5	ifizierung des anmeldungsgegenstandes C07J71/00 A61K31/58		
Nach der In	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	lassifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier IPK 5	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb CO7J A61K	ole)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	owert diese unter die recherchierten Gebie	te fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. verwendete	e Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategoric*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	ne der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	GB,A,2 247 680 (ESPECIALIDADES LA MEDICAMENTOS UNIVERSALES S.A.) 11 1992 in der Anmeldung erwähnt siehe Beispiele V,VI		1-10
Y	US,A,2 990 401 (S. BERNSTEIN ET A Juni 1961 siehe Beispiel 10	AL) 27.	1-10
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siche Anhang Patentfamilie	
* Besondere  A' Veröff aber n  E' älteres Anme  "L' Veröff schein andere soll or ausgel  O' Veröff cine E  'P' Veröff dem b	E Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : fentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzuschen ist  Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist entlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhast er- ten zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) fentlichung, die sich auf eine mündliche Offenharung, senutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen hezieht entlichung, die vor dem internauonalen Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	kann nicht als auf erfinderischer Täti werden, wenn die Veröffentlichung m Veröffentlichungen dieser Kategone i diese Verbindung für einen Fachman *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselt	tht worden ist und mit der nur zum Verständnis des der is oder der ihr zugrundeliegenden eutung; die beanspruchte Erfindun lichung nicht als neu oder auf rachtet werden eutung; die beanspruchte Erfindungkeit beruhend betrachtet uit einer oder mehreren anderen in Verbindung gebracht wird und naheliegend ist och Patentfamilie ist
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen R	echerchenberichts
Name und	Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Watchorn, P	

2

PCT/EP 94	7/U	10	11	๖
-----------	-----	----	----	---

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung			Datum der Veröffentlichung
GB-A-2247680	11-03-92	AU-B- AU-A- BE-A-	649472 8368691 1005876	26-05-94 12-03-92 22-02-94
		CA-A- CH-A-	2050812 683343	08-03-92 28-02-94
		DE-A- ES-B-	4129535 2034893	12-03-92 01-01-94
		FR-A- JP-A-	2666585 4257599	13-03-92 11-09-92
		LU-A- NL-A-	88001 9101472	01-06-92 01-04-92
US-A-2990401		KEINE		